



## Curriculum Vitae Europass

### Informazioni personali

|                 |  |
|-----------------|--|
| Nome / Cognome  | <b>Diego Rinaldini</b>   |
| Indirizzo       | Residenza:   |
| Telefono        | Cellulare:   |
| Fax             |  |
| E-mail          | <a href="mailto:diegorinaldini@gmail.com">diegorinaldini@gmail.com</a>                 |
| PEC             | <a href="mailto:diego.rinaldini.7xys@pu.omceo.it">diego.rinaldini.7xys@pu.omceo.it</a> |
| Cittadinanza    | italiana   |
| Data di nascita | 1985   |
| Sesso           | Maschile   |

### Esperienza professionale

- Incarico a tempo determinato c/o L'Arcispedale S. Maria Nuova di Reggio Emilia come medico di continuità assistenziale pediatrica da Dicembre 2016 a Dicembre 2019.
- Sostituzione di pediatri di libera scelta c/o l'AUSL di Bologna e l'ASUR di Pesaro da Agosto 2018
- Conferimento di incarico di lavoro autonomo c/o l'U.O. di Pediatria dell'azienda Sanitaria dell'Alto Adige comprensorio di Merano da Settembre 2018
- Conferimento di incarico di lavoro autonomo c/o l'U.O. di Pediatria dell'ospedale di Urbino (Azienda Sanitaria Unica Regionale, Area Vasta 1) da Novembre 2018

## Istruzione e formazione

- Diploma di maturità classica conseguita presso Liceo Ginnasio Terenzio Mamiani di Pesaro, nell'anno scolastico 2003/2004.
- Laurea Specialistica in Medicina e Chirurgia conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna il 15 ottobre 2010 con Tesi in Pediatria Generale e Specialistica dal titolo *"Disordini della differenziazione sessuale con cariotipo 46,XY: il ruolo della genetica molecolare nella diagnostica clinica"* con voto 110/110 e lode.
- Abilitazione all'esercizio della Professione Medica conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna nel febbraio 2011.
- Iscrizione all'Ordine dei Medici di Pesaro (09/03/2011)
- Ha frequentato l'Unità Operativa di Pediatria Prof. A. Pession dell'Ospedale S. Orsola-Malpighi di Bologna dall'anno accademico 2008/2009 in qualità di Studente Frequentatore e continuativamente dal 18 ottobre 2012 fino ad Agosto 2013 in qualità di Medico Frequentatore.
- Vincitore della borsa di studio in pediatria, endocrinologia e auxologia della Fondazione Cesare Serono-2012
- Specializzazione in Pediatria conseguita presso l'Università degli Studi di Bologna in data 08/08/2018 con Tesi dal titolo: *"Fattori che influenzano l'escrezione urinaria di NGAL nel neonato pretermine: prospettive diagnostiche e implicazioni cliniche"* con voto 110/110 e Lode
- Partecipazione alle seguenti iniziative:
  1. Workshop Disorder of Sex Development: new directions and persistent doubts. Bologna, 14-15 Ottobre 2011
  2. Congresso Nazionale Congiunto SIMMESN e SIMGePeD: Malattie genético-metaboliche tra tecnologia e assistenza. Bologna, 27-29 Ottobre 2011
  3. XVIII Congresso Nazionale SIEDP. Genova, 1-3 Dicembre 2011
  4. La gestione multidisciplinare delle malattie da accumulo lisosomiale. Bologna 6 Giugno 2014
  5. XVIII Congresso Nazionale SIMRI (Società Italiana per le Malattie Respiratorie Infantili). Firenze 2-4 Ottobre 2014
  6. Il Congresso regionale SIAIP Emilia Romagna. Bologna 27-28 febbraio 2015
  7. Andromeda 2015. Bologna 16 Maggio 2015
  8. Appropriatazza nella gestione del bambino con malattie endocrino-metaboliche. Bologna 10-11 settembre 2015
  9. The Impact of Genomic Deep sequencing on paediatric research and clinical practice, Bologna, 19-20 Novembre 2015
  10. Bordetella Pertussis: attualità e problematiche emergenti, Bologna, 24 Novembre 2015
  11. Pediatric simulation experience, Novara 11-12 febbraio 2016
  12. Specialità professione in pediatria XI edizione, Riccione 3-5 Marzo 2016
  13. Congresso Andromeda 2016, Bologna, 28 maggio 2016
  14. BLSD SIMEUP SANITARIO Bologna, 29 settembre 2016
  15. XII congresso ONSP (Osservatorio Nazionale Specializzandi Pediatria), Bologna, 5-8 ottobre 2016.
  16. Pediatric simulation games, Roma 8-11 giugno 2017
  17. European Pediatric Life Support, Bologna 30-31 marzo 2017
  18. Andromeda 2017, Bologna 20 maggio 2017
  19. VI Congresso nazionale SIDERP, Bologna 12-14 ottobre 2017

## Capacità e competenze personali

|                                    |  |
|------------------------------------|--|
| Lingue Straniere                   | Conoscenza buona della lingua inglese. Livello B2  |
| Capacità e competenze informatiche | Conseguito esame di abilità informatiche, utilizzo dei diversi applicativi del pacchetto Office, Internet Explorer e Posta Elettronica |
| Patente                            | Conseguita Patente B   |

## Publicazioni Scientifiche

1. Rinaldini, D., Balsamo, A, Bettocchi, I, Pirazzoli, P, La Scola, C, Iughetti, L, Roversi, MF, Riepe, F, Cicognani, A. **“Deficit di aldosterone sintetasi (ASD): due nuovi casi italiani con una presentazione clinica e un percorso diagnostico differenti”** Convegno SIP Sezione Emilia-Romagna , 26 Marzo 2011-Atti
2. D. Rinaldini, A.Balsamo, F. Riepe, A. Marsigli, S. Menabò, I. Bellomo, A. Cicognani **“Neonato 46,XY con ipovirilizzazione e positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita”** XVIII Congresso Nazionale SIEDP 1-3 Dicembre 2011-Atti
3. M.T. Assante, F. D’Alberton, A. Balsamo, D. Rinaldini, M. Foresti, G. D’Adabbo, A. Cicognani **“Aspetti psicologici dell’iperplasia surrenale congenita in età evolutiva”** XVIII Congresso Nazionale SIEDP 1-3 Dicembre 2011-Atti
4. Rinaldini Diego, Balsamo Antonio, Riepe Felix, Fanelli F, Angelica Marsili, Pirazzoli P, Cicognani Alessandro **“Hypospadias caused by HSD3B2 in a patient positive to neonatal screening for congenital adrenal hyperplasia”** Workshop Disorder of Sex Development 14-15 Ottobre 2011-Atti
5. Rinaldini Diego, Balsamo Antonio, Riepe Felix, Angelica Marsigli, Bellomo Ilaria, Cicognani Alessandro **“Positività allo screening neonatale per iperplasia surrenalica congenita in un neonato 46,XY con ipovirilizzazione”** SIMMESN e SIMGePeD 27-29 Ottobre 2011-Atti
6. L. Baldazzi, A. Balsamo, A. Nicoletti, S. Menabò, D. Rinaldini, G. Cangemi, P. Pirazzoli, A. Cicognani **“Seven novel NR5A1 gene mutations in a cohort of 16 italian patients with 46,XY disorder of sex development (DSD) without adrenal insufficiency”** 3° International Symposium on Disorder of Sex Development 20-22 Maggio 2011-Atti
7. Lilia Baldazzi, Antonio Balsamo, Annalisa Nicoletti, Soara Menabò, Diego Rinaldini, Giuseppe Cangemi, Claudia Balsamo, Piero Pirazzoli, Alessandro Cicognani **“Study of the NR5A1 gene in a cohort of Italian patients with 46,XY disorders of sex development (DSD) without adrenal insufficiency: identification of 7 novel mutations”** Horm Res 2011; 76 (suppl 2), ESPE 2011 50th annual meeting, 25-28 Settembre 2011
8. Antonio Balsamo, Diego Rinaldini, Felix Riepe, Ilaria Bettocchi, Piero Pirazzoli, Lorenzo Iughetti, Maria Federica Roversi, Alessandro Cicognani **“Aldosterone synthase deficiency (ASD): two new italian cases with different presentation and diagnostic patterns”** Horm Res 2011; 76 (suppl 2), 50th Annual Meeting ESPE 2011, 25-28 Settembre 2011
9. Antonio Balsamo, Diego Rinaldini, Angelica Marsigli, Sara Monti, Ilaria Bettocchi, Federico Baronio, Milva Bal, Francesca Righetti, Roberto Motta, Alessandra Cassio, Andrea Pession. **“Screening e diagnosi dell’Iperplasia Surrenale Congenita: dalle vecchie alle nuove tecnologie”** Articolo pubblicato sul numero monografico "La spettrometria di Massa nel laboratorio clinico" della rivista Ligand Assay, rivista ufficiale della sezione Italiana della European Ligand Assay Society (ELAS-Italia). Volume 17 n° 1 marzo 2012
10. Rinaldini Diego, Riepe, Felix, Roucher, Florance, Dracopoulou, Maria, Marsigli, Angelica, Pirazzoli, Piero, Balsamo, Antonio **“Neonatal salt loss: not only 21-hydroxylase deficiency. Report of six cases with aldosterone deficiency or resistance”** Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti
11. Rinaldini D., Zanotti M, Cassio A, Zazzetta E, Monti S, Pirazzoli P, Balsamo A **“Hypomagnesemia with secondary hypocalcemia (HSH): apparent homozygosity for one novel TRPM6 mutation in two Italian siblings”** Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti

12. Claudia Balsamo, Alessandra Cassio, Stefano Zucchini, Mirella Scipione, Giulio Maltoni, Alessandra Rollo, Annalisa Martini, Diego Rinaldini, Angela Rizzello **“Prevalence and follow-up of thyroid dysfunction at type 1 diabetes mellitus (T1DM) onset in pediatric population”** Horm Res 2012; 78 (suppl 1), 51th Annual Meeting ESPE 2012 20-23 Settembre 2012-Atti
13. Bal MO, Zanotti M, Zazzetta E, Bettocchi I, Baronio F, Rinaldini D, Balsamo A, Pession A, Cassio A **“Newborn screening importance in detection of asymptomatic forms of epimerase deficiency galactosemia (EDG)”** J inherit Metab Dis (2012) 35 (Suppl 1): S1-S182, Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 4-7 Settembre 2012
14. Baronio F, Santer R, Bettocchi I, Graziano C, Bergmann J, Bal M, Rinaldini D, Cassio A **“Fanconi-Bickel Syndrome: a mild form associated with GLUT2 mutation”** J inherit Metab Dis (2012) 35 (Suppl 1): S1-S182, Annual Symposium of the Society for the Study of Inborn Errors of Metabolism 4-7 Settembre 2012
15. D Rinaldini, A marsigli, S menabo', L Baldazzi, G Cherchi, F Baronio, A Pession A Balsamo **“46,XX DSD con virilizzazione di grado V di Prader, pattern ormonale “convenzionale” per deficit di 21-idrossilasi (21OHD) e assenza di mutazioni nel gene CYP21A2”** 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
16. E Zazzetta, A Cassio, A Cantasano, A Rizzello D Rinaldini, L Mazzanti, A Pession, M O Bal **“Galattosemia tipo II in soggetti individuati mediante lo screening neonatale in Emilia-Romagna”** 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
17. A L Martini N Bisacchi, D Rinaldini, B Vestrucci, F D'Alberton, L Mazzanti, A Pession, A Balsamo **“Tentativo di valutare l'efficacia di gruppi di supporto psicologico in bambini obesi e nelle loro famiglie nell'ambito del setting ospedaliero”** 69° Congresso Nazionale della SIP 8-10 Maggio 2013-Atti
18. Nicoletta Bisacchi, Anna Lisa Martini, Diego Rinaldini, Elisa Serra, Franco D'Alberton, Laura Mazzanti, Antonio Balsamo **“An attempt to evaluate the efficacy of psychodynamic group therapy for obese children and famiglie in hospital setting”** 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
19. Federico Baronio, Angelica Marsigli, Diego Rinaldini, Emanuela Zazzetta, Laura Mazzanti, Antonio Balsamo; Andrea Pession **“Rapid onset obesity, endocrine hypertension and ganglioneuroblastoma intermixed: early manifestation of ROHHAD-NET syndrome? Presentation of two cases.”** 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
20. Balsamo A, Menabò S, Wasniewska M, Mirabelli S, Nicoletti A, Marsigli A, Rinaldini D, De Luca F, Mazzanti L, Baldazzi L **“Non classical CAH: molecular evaluation of 287 subjects from northern and southern Italy with comparison between genetical and hormonal results.”** 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
21. Menabò S, Baldazzi L, Riepe F, Cherchi G, Russo G, Franzoni A, Gambineri A, Fanelli F, Martini A.L, Rinaldini D, Balsamo A **“Molecular and phenotypical characterization of 10 families with 11 $\beta$ -hydroxylase deficiency”** 9th Joint Meeting of Paediatric Endocrinology 19-22 Settembre 2013
22. O Prontera, A Gambineri, V Vicennati, C Mosconi, E R Cosentino, E Rinaldi, A Balsamo, D Rinaldini, R Pasquali **“High frequency of morphological adrenal abnormalities in adult Italian patients with congenital adrenal hyperplasia”** J. Endocrinol. Invest. 36 (Suppl. to no. 5): 2013 36° congresso nazionale SIE 5-8 Giugno 2013

23. Rinaldini D., Marsigli A., Martini A.L., Baronio F, Mazzanti L., Riepe F1, Balsamo A.  
**“Correzione di diagnosi in individuo 46,XY, fenotipo maschile, iposurrenalismo ed ipertensione arteriosa, originariamente diagnosticato come deficit di 11-idrossilasi.”** XIX Congresso Nazionale SIEDP 21-23 Novembre 2013-Atti

24. D. Rinaldini, I. Capelli, F. Vitali, M. Cappuccilli, S. Martini, G. La Manna, G. Faldella, S. Galletti. **“Dotto arterioso pervio e chiusura farmacologica: effetto sui marker di danno renale NGAL e KIM-1 nella popolazione pretermine”.** XXIV Congresso Nazionale SIN. Roma 26-29 Settembre 2018.

Il sottoscritto, sotto la propria responsabilità, ai sensi degli artt. 46 e 47 del D.P.R. 445/2000, concernenti le dichiarazioni sostitutive di certificazione e dell'atto di notorietà, consapevole delle sanzioni penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 28.12.2000, n. 445 per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci, dichiara che quanto riportato nel presente documento corrisponde a stati o fatti risultanti da documenti in proprio possesso ovvero presso le Pubbliche Amministrazioni ivi indicate.

**Data** 22/06/2020

**Firma** 